Modified p	olyvinylacetals with low solution viscosity
Patent Number:	□ <u>US6211289</u>
Publication date:	2001-04-03
Inventor(s):	HAEFNER KLAUS (DE); HEILING PETER (DE); FRIEDL GEORG (DE); TSCHIRNER PETER (DE); BRAUNSPERGER GUENTER (DE); HUBER OTTO-SEBASTIAN (DE)
Applicant(s):	WACKER CHEMIE GMBH (US)
Requested Patent:	□ <u>WO9815582</u>
Application Number:	US19980194143 19981125
Priority Number (s):	DE19961041064 19961004; WO1997EP05423 19971002
Classification:	C08F8/00
EC Classification:	C08F8/28, C09D11/10F
Equivalents:	CA2259380, DE19641064, DEP0923610 (WO9815582), B1, ES2146988T, JP2000503341T, JP3315128B2, KR2000048800, NO991573, TW492985
	Abstract
copolymers, which subsequent acets alkyl vinyl alcoho	Al acetals are prepared by saponification of 1-alkylvinyl acetate-vinyl acetate ch contain 1-alkylvinyl acetate/vinyl acetate in a weight ratio of 1/99-40/60 and alization the saponification products containing at least 80% units of vinyl alcohol and 1-l with one or more aliphatic aldehydes with 1-6 C atoms under acid catalysis in an organic medium; as well as to a method for the manufacture and the use thereof, ting inks
	Data supplied from the esp@cenet database - I2

#### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出顧公表番号 特表2000-503341 (P2000-503341A)

(43)公表日 平成12年3月21日(2000.3.21)

(51) Int.Cl.? 識別記号	F I デーマコート* (参考)
C08F 8/28	C 0 8 F 8/28
16/38	16/38
C 0 9 D 11/10	C 0 9 D 11/10
129/14	129/14
	審查請求有 予備審查請求有 (全48頁)
(21)出願番号 特顧平10-517153	(71)出願人 ワッカー・ケミー・ゲゼルシャフト・ミッ
(86) (22)出顧日 平成9年10月2日(1997.10.2)	ト・ペシュレンクテル・ハフツング
(85)翻訳文提出日 平成11年1月5日(1999.1.5)	ドイツ連邦共和国 デーー81737 ミュン
(86)国際出願番号 PCT/EP97/05423	ヘン, ハンスーザイデループラッツ 4
(87)国際公開番号 WO98/15582	(72)発明者 チュイルネル, ペーター
(87)国際公開日 平成10年4月16日(1998.4.16)	ドイツ連邦共和国 デーー84547 エマー
(31)優先権主張番号 19641064.9	ツィング、ハウプシュトラーセ 10
(32) 優先日 平成8年10月4日(1996, 10.4)	(72)発明者 ハイリング,ペーター
(33)優先権主張国 ドイツ (DE)	ドイツ連邦共和国 デー―84489 プルク
(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE,	ハウゼン, リーゲルシュトラーセ 25
DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L	(74)代理人 弁理士 萩野 平 (外3名)
U, MC, NL, PT, SE), CA, JP, KR, M	
X, NO, US	•
	最終質に続く

(54) 【発明の名称】 低溶液粘度を有する変性ポリピニルアセタール

#### (57)【要約】

本発明は、1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテート共重合体をけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することにより得ることのできる変性ポリビニルアセタール、並びにその製造方法及び使用、とりわけ印刷インクにおける使用、に関する。

### 【特許請求の範囲】

1. 1ーアルキルビニルアセテート/ビニルアセフートを1/99~40/6 0の重量比で含んでなる1ーアルキルビニルアセテートービニルアセテート共重 合体をけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1ーアル キルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アル デヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセター ル化することにより得ることのできる変性ポリビニルアセタール。

# 2. a)式

$$- [CH2 - CR - CH2 - CR -] -$$

$$0 - CH (CnH2n+1) - 0$$

で表されるビニルアセタール単位50~89.5重量%と、

### b)式

$$-[-CH_2-CR(OH)-]-$$

で表されるビニルアルコール単位10~30重量%と、

## c)式

$$-[-CH_2-CR(OCOCH_3)-]-$$

で表されるビニルアセテート単位0.5~20重量%と、

を含んでなり(式中、RはH又は $C_1 \sim C_4 - r$ ルキル基であり、nは $0 \sim 5$  である)、前記ビニルアルコール単位 b) 及びビニルアセテート単位 c) は、各々、1 - rルキルビニルアルコール/ビニルアルコール及び1 - rルキルビニルアセテートを、重量比 $1/99 \sim 40/60$ で含んでなる、請求項1に記載の変性ポリビニルアセタール。

- 3. 粘度 (DIN53015; ヘプラー法; 10% 濃度エタノール溶液) が 6 ~ 14 m P a s である、請求項1又は2に記載の変性ポリビニルアセタール。
- 4. 1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを 1/99~40/6 0の重量比で含んでなる 1-アルキルビニルアセテート-ビニルアセテートコポリマーをけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-ア

ルキルビニルアルコール単位を含んでなる部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーを、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することを含んでなる、変性ポリビニルアセタールの製造方法。

- 5. 使用される部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーが、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4% 濃度水溶液)1~30mPasを有するものである、請求項4に記載の製造方法。
- 6. 請求項1~3のいずれか1項に記載の変性ポリビニルアセテートの、インク組成物の印刷における使用。
- 7. 前記印刷インク組成物が、顔料 5 ~ 2 0 重量%と、請求項 1 ~ 3 のいずれか 1 項に記載のポリビニルブチラールバインダー 5 ~ 1 5 %と、溶媒と、必要に応じてさらなる添加物とを含んでなる、請求項 6 に記載の使用。
- 8. 請求項1~3のいずれか1項に記載の変性ポリビニルアセタールの、耐食性組成物におけるバインダーとしての使用。
- 9. 請求項1~3のいずれか1項に記載の変性ポリビニルアセタールの、セラミック工業におけるバインダー、とりわけ生セラミック体用バインダーとしての使用。
- 10. 請求項1~3のいずれか1項に記載の変性ポリビニルアセタールの、射出成形におけるセラミック粉末及び金属粉末用バインダーとしての使用。
- 11. 請求項1~3のいずれか1項に記載の変性ポリビニルアセタールの、必要に応じてエボキシ樹脂等の架橋剤との組み合わせでの、缶の内部皮膜用バインダーとしての使用。

## 【発明の詳細な説明】

低溶液粘度を有する変性ポリビニルアセタール

本発明は、変性ポリビニルアセタール、それらの製造方法及びそれらの使用に 関する。

ポリビニルアセタールを、対応するポリビニルアルコールから、対応するアルデヒドとのポリマー類似反応により調製することが、1924年以来知られており、そのとき以来、対応するポリビニルアセタールを調製するために、数多くのアルデヒドが使用されてきた。ポリビニルアセタールは、三段階法(ポリビニルアセテート→ポリビニルアルコール→ポリビニルアセタール)で調製され、ビニルアセタール基だけでなくビニルアルコール及びビニルアセテート単位を含有するものが得られる。以下において、変性ポリビニルアセタールは、上記三単位の他にさらなる単位を含有するものである。特に、ポリビニルホルマール、ポリビニルアセタール及びポリビニルブチラールは、商業的に重要となった。

ポリビニルアセタールの最も大きな用途分野は、可塑化されたポリビニルブチラールフィルムが窓ガラスの中間層として使用される、自動車構造体用及び建築物における安全ガラスの製造である。また、変性ポリビニルブチラール、例えば、EP-A-368832に記載のスルホネート基含有ポリビニルブチラールも、この用途に提案された。

アミノ基で変性したポリビニルブチラールは、EP-A-461399から公知である。これらは、沈殿剤として使用されている。

ポリビニルブチラールのさらなる用途分野は、耐食皮膜における使用である。 このために、EP-A-505939(US-A5236999)は、ケト基含 有アルデヒド由来のアセタール基によって架橋ができる変性ポリビニルブチラー ルの使用を提案している。

とりわけ、良好な顔料結合力により、ポリビニルプチラールは、表面塗料におけるバインダー、特に印刷インクにおけるバインダー、としても使用される。この用途では、できるだけ高いバインダー含有で高固形分を有するインクを製造で

きるようにするために、ポリビニルブチラールの有機溶液ができるだけ低い溶液

粘度を有する必要がある。

従来技術では、ポリビニルブチラールの溶液粘度は、ポリビニルブチラールの製造原料として低分子量又は低重合度のポリビニルアセテートを用いることにより、分子量によって調整される。印刷インク用顔料製造にキャリア物質として低分子量ポリビニルブチラールを使用することは、例えば、DE-B2643076(US-A4130539)に記載されている。これに伴う欠点は、低分子量完全けん化ポリビニルアルコールの溶液が、とりわけゲル化する傾向があり、したがって少なくとも50℃の温度で取り扱わなければならないので、低分子量ポリビニルアルコールからアセタールを形成することにより低分子量ポリビニルブチラールを調製する際にかなりの問題が生じることである。

本発明の目的は、ポリビニルアセタール中のビニルアルコール含量が同等であり(一般的に10~28重量%)、また出発物質として使用されるポリビニルアルコールで比較したときに、その分子量が同等である場合、従来のポリビニルアセタールよりも溶液粘度が低く且つ保存安定性が高いポリビニルアセタールを提供することである。

驚くべきことに、ビニルアセテート単位と1ーアルキルビニルアセテート単位とを含有するコポリマーのけん化及びアセタール化により調製されるポリビニルアセタールが、同等のビニルアルコール含量及び分子量を有するけん化ポリビニルアセテートのアセタール化により調製されるポリビニルアセタールよりも、例えばエタノール中の溶液粘度が顕著に低いことが判明した。さらに、このようなコポリマーポリビニルアルコールの水溶液は、室温での保存寿命に限界がない。

本発明によれば、1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/9 9~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテート共重合体をけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することにより得ることのできる変性ポリビニルアセタール、が提供される。

適当な炭素数1~6の脂肪族アルデヒドとしては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒド及び好ましくはプチルアルデヒドが挙げられる。

適当なアルキル基は、メチル基、エチル基及びn-プロピル基等の $C_1\sim C_4$ 基であり、好ましくはメチル基である。

変性ポリビニルアセタールは、

## a)式

$$- [CH_2 - CR - CH_2 - CR -] 0 - CH (C_nH_{2n+1}) - 0$$

で表されるビニルアセタール単位50~89.5重量%と、

### b)式

$$-[-CH_2-CR(OH)-]-$$

で表されるビニルアルコール単位10~30重量%と、

#### c)式

$$- [-CH2-CR (OCOCH3) -] -$$

で表されるビニルアセテート単位 0.5~20重量%と、

を含んでなり(式中、RはH又は $C_1 \sim C_4 - r$ ルキル基であり、nは $0 \sim 5$ である)、前記ビニルアルコール単位 b) 及びビニルアセテート単位 c) は、各々、 1-rルキルビニルアルコール/ビニルアルコール及び1-rルキルビニルアセテートを、重量比  $1/99 \sim 40/60$ で含んでなる。

最も好ましいポリビニルアセタールは、ビニルアセタール単位 a)  $55\sim89$  重量%と、ビニルアルコール単位 b)  $10\sim25$  重量%と、ビニルアセテート単位 c)  $1\sim20$  重量%と、を含んでなる。1-アルキルビニルアルコール/ビニルアルコール/ビニルアルコール重量比及び1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテート重量比は、好ましくは、各々 $10/90\sim20/80$  である。好ましいビニルアセタール単位は、ビニルホルマール(n=0)、ビニルアセタール(n=1)、ビニルプロピオナール(n=2)、最も好ましくはビニルブチラール (n=3) である。

必要に応じて、ポリビニルアセタールは、追加のモノマー単位1~5重量%を

さらに含んでなる。このような単位としては、例えば、カルボキシル官能コモノマー、例えば、アクリル酸、メタクリル酸及びクロトン酸、並びにアミド官能コモノマー、例えば、アクリルアミド及びメタクリルアミドが挙げられる。

変性ポリビニルアセタールの粘度 (DIN53015; ヘプラー法; 10% 濃度エタノール溶液) は、 $6\sim600$  mPasであり、好ましくは $6\sim14$  mPasである。

さらに、本発明によれば、1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーをけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することを含んでなる、変性ポリビニルアセタールの製造方法が提供される。

アルキル変性ポリビニルアセタールを調製するために、(1-r)ドニルアルコール単位を少なくとも80重量%含有する、部分的又は完全にけん化されたビニルアセテートコポリマーが使用される。本発明の目的の場合、「完全にけん化された」とは、(1-r)ドニルアルコール含量が $98\sim100$ 重量%である、ポリマーを意味する。適当な1-rルキルビニルアセテートは、飽和1-r にんて1-r にんして、の部分の又は完全にけん化されたコポリマーである。好ましくは、1-r がたこれでは、たったにはん化されたコポリマーである。1-r ルキルビニルアセテートとの部分の又は完全にけん化されたコポリマーは、例えば、繊維用接着剤として使用されている1-r の 1-r の 1-r

部分的又は完全にけん化されたビニルアセテートコポリマーを調製するために 、ビニルアセテートと1-アルキルビニルアセテートとを、特定の1-アルキル ビニルアセテート/ビニルアセテート重量比、1/99~40/60、好ましく は10/90~20/80、で共重合させる。必要に応じて、コモノマーの総重 量基準で、1~5重量%のさらなるモノマー、例えば、カルボキシル基又はアミ

ド基を含有するコモノマー、を共重合できる。

重合は、公知の方法、好ましくは塊状重合、又は有機溶媒中、特に好ましくはアルコール溶液中での重合、により実施される。適当な溶媒及び調節剤には、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール及びイソプロパノールがある。重合は、60~100℃の温度での還流下で実施され、通常のラジカル開始剤の添加によって開始される。通常の開始剤には、例えば、シクロヘキシルペルオキシジカーボネート等のパーカーボネートがある。分子量は、調節剤を添加することによる公知の方法、溶媒含有による公知の方法、開始剤濃度を変化させることによる公知の方法、及び温度を変化させることによる公知の方法、により調製できる。好ましい方法は、分子量(重量平均Mw)を5,000~100,000に設定することである。重合の完了後、溶媒と過剰のモノマー及び調節剤を、留去する。

(1-rルキル)ビニルアセテート単位のけん化は、自体公知の方法、例えば、酸又は塩基を添加しながらのアルカリ性又は酸性条件下でのベルト又はニーダー法により実施する。1-rルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーは、好ましくはアルコール、例えばメタノール、に入れて、固形分 $30\sim7$ 0%とする。好ましくは、加水分解を、塩基性条件下、例えばNaOH、KOH又はNaOCH,を添加することにより、実施する。塩基の使用量は、一般的に、アセテート単位基準で $1\sim5$  モル%である。加水分解は、30  $\mathbb C\sim60$   $\mathbb C$  の温度で実施する。加水分解の完了後、溶媒を留去する。

部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーの残留(1-アルキル)ビニルアセテート含量は、 $0.5\sim20$  重量%、好ましくは $1\sim5$  重量%(各々コポリマーの総重量基準)、である。好ましくは、部分的又は完全にけん化された1-メチルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーである。粘度(DIN53015;  $^{\circ}$  ( $^{\circ}$  ) である。 な 水溶液)は、 $1\sim30$  mPas、好ましくは $1\sim2.5$  mPasであり、部分的

又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーの分子量又は重合度の尺度としての役割を果たす。

アセタール化するために、部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニル

アセテートービニルアセテートコポリマーを、好ましくは、水性媒体に入れる。 水溶液の固形分は、通常5~30%とする。アセタール化は、酸触媒、例えば、 塩酸、硫酸又はリン酸、の存在下で実施する。溶液のpHは、20%濃度塩酸を 添加することにより、<1とするのが好ましい。

触媒の添加後、溶液を、好ましくは-10℃~+30℃に冷却し、アルデヒドを添加することにより、アセタール化反応を開始する。炭素数1~6の脂肪族アルデヒドからなる群から選択される好ましいアルデヒドは、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒドであり、最も好ましくはブチルアルデヒドである。添加量は、所望のアセタール化度に依存する。アセタール化は、ほぼ完全に転化するまで進行するので、添加すべき量は、単純な化学量論計算により求めることができる。アルデヒドの添加後、20℃~60℃に混合物を温め、且つ長時間、好ましくは1~6時間攪拌させることにより、アセタール化を完了させ、粉末状反応生成物を濾過により単離する。

出発物質として使用されるポリビニルアルコールが同等分子量及び同等〇H価である場合、従来公知のポリビニルアセタールと比較して、溶液粘度が顕著に減少したポリビニルアセタールを本発明の方法により得ることができる。例えば、粘度(DIN53015;ヘブラー法;4%濃度水溶液)が2~30mPasである従来のポリビニルアルコールによるアセタール化では、粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)が15~1200mPasであるポリビニルブチラールが得られる。これに対して、同粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2~30mPasを有する1-メチルビニルアルコールービニルアルコールコポリマーの本発明の方法のブチルアルデヒドによるアセタール化では、溶液粘度(DIN53015;ヘプラー法:10%濃度エタノール溶液)が6~600mPasと顕著に減少したポリビニルブチラールが得られる。このように、本発明のアルキル変性ポリビニルブチラールにより、は

じめて溶液粘度 (DIN53015; ヘプラー法; 10重量%濃度エタノール溶液) がく10mPasであるポリビニルブチラールを得ることが可能となった。 はじめに述べたように、とりわけ印刷インク工業において、同等又はより高い バインダー含量で、高固形分を有する有用な印刷インクを製造するために、溶液

粘度ができるだけ低いバインダーが必要とされている。本発明の変性ポリビニル アセタール、特にポリビニルブチラール、の溶液の固有粘度が低いこと、及びそ れを用いて製造された印刷インク配合物が高保存安定性を有することから、これ らは、印刷インク組成物に使用するのに特に適当である。

印刷インクに本発明の変性ポリビニルアセタールを使用する場合、印刷インク配合物の粘度を変化させないままで、従来技術によるポリビニルアセタールを使用するときよりも高いバインダー含量を用いることができる。これにより、バインダー含量がより高いので、光沢のより高い印刷インクが得られる。驚くべきことに、表2に示すように、変性ポリビニルアセタールは、さらに印刷インク配合物の保存安定性(一定粘度の維持)を向上することができることも判明した。

適当な印刷インク配合物は、当業者には公知であり、一般的に、5~20重量 %の顔料(例えばジアゾ又はフタロシアニン顔料)、5~15%のポリビニルアセタールバインダー、溶媒(例えば、エタノール等のアルコール又はエチルアセテート等のエステル)とを含んでなる。必要に応じて、さらなる添加剤(例えば接着促進剤、遅延剤、可塑剤)及び他の添加剤(例えば充填剤又はワックス類)も存在させてもよい。

本発明により変性されたポリビニルアセタールのさらなる用途分野には、腐食抑制剤におけるバインダーとしての使用がある。この場合には、芳香族溶媒への溶解度が向上することと、必要バインダー量が少なくなるので揮発性有機化合物の放出(VOC放出)が少なくなることの利点が得られる。変性ポリビニルアセタールは、セラミック工業におけるバインダーとして、とりわけ生セラミック体のバインダーとしても適当である。また、射出成形(粉末射出成形)におけるセラミック粉末及び金属粉末用バインダーとして、及び缶の内部皮膜用バインダーとして、必要に応じてエポキシ樹脂等の架橋剤と組み合わせて使用するのにも、

有用である。

以下、実施例により、本発明を説明する:

### 実施例1:

還流冷却器と、計量導入装置と、アンカースターラを取り付けた120リット

ル反応器において、フィケンチャーK値が27である、ビニルアセテートとイソプロペニルアセテートとのコポリマー(80/20)20kgを、メタノール60kgに60℃で溶解した。完全に溶解後、45%濃度メタノール性NaOH溶液800mlを、計量導入した。2時間後、濃酢酸を用いてpHを約7に調整し、沈殿した生成物を、吸引濾過し、メタノールで洗浄し、乾燥した。得られた生成物の分析値は、以下の通りである:固形分98.7%;残留アセテート含量:2%;ヘプラー法(DIN53015)による4%濃度水溶液の粘度:2.3mPas。

6リットルガラス反応器に、蒸留水2715m1と、20%濃度HC1 1114mlと、完全けん化1-メチルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーの20%濃度水溶液1172mlを入れた。初期装入物を30分間かけてー4℃に冷却し、-4℃にあらかじめ冷却したn-ブチルアルデヒド182mlを、3分間かけて添加した。内部反応温度が0℃まで上昇した。内容物を、数分内に、再び-4℃に冷却した。最初は透明であった混合物が、アルデヒドを添加するとすぐに乳白色となった。生成物が、たった5~7分間後に沈殿した。反応時間1時間後、温度を3時間かけて22℃に増加し、この温度を、さらに2時間保持した。次に、生成物を、吸引濾過し、濾液が中性となるまで蒸留水で洗浄した。続いて、減圧下で、最初に22℃で固形分が少なくとも98%となるまで乾燥した後40℃で乾燥した。

これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位16.7重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、(メチル) ビニルブチラール単位81.3重量%と、を含んでなる変性ポリビニルブチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、8.22mPasであった。

#### 比較例1:

アセタール化用の初期装入物に使用するポリビニルアルコールが、ビニルアセテート単位の残留含量2重量%、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2.1mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーの

20%濃度水溶液であった以外は、実施例1の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位19.4重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルブチラール単位78.6重量%と、を含んでなるポリビニルブチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、14.24mPasであった。

### 実施例2:

これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位17.4重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、(メチル)ビニルブチラール単位80.6重量%と、を含んでなるポリビニルブチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、62.6mPasであった。

#### 比較例2:

初期装入物に使用するポリビニルアルコールが、ビニルアセテート単位の残留 含量2重量%、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)5.6 mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーの20%濃度水溶液 であった以外は、実施例2の操作を反復した。 これにより、ビニルアルコール単位17.6重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルプチラール単位80.4重量%と、を含んでなるポリビニルプチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃

度エタノール溶液)は、116mPasであった。

#### 比較例3:

初期装入物に使用するポリビニルアルコールが、粘度(DIN53015; ヘプラー法; 4%濃度水溶液) 2.5mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーの20%濃度水溶液であった以外は、実施例1の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位18.4重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルプチラール単位79.6重量%と、を含んでなるポリビニルプチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、18.9mPasであった。

#### 実施例3:

アセトアルデヒド237mlをアセタール化に使用した以外は、実施例1の操作を反復した。沈殿温度は、10 ℃であった。2 時間後、混合物を、35 ℃で1 時間加熱した。次に、これを、20 ℃に冷却し、吸引濾過し、生成物を中性となるまで洗浄した。

これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位10.9重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルアセタール単位87.1重量%と、を含んでなるポリビニルアセタールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、12mPasであった。

#### 比較例4

初期装入物に、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2. 5mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーを用い、実施例3 の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位11.2重量%と、ビニルアセテート単

位2.0重量%と、ビニルアセタール単位86.8重量%と、を含んでなるポリ

ビニルアセタールが得られた。粘度 (DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液) は、22.6mPasであった。

### 実施例4:

プロピオンアルデヒド159m1をアセタール化に使用した以外は、実施例1の操作を反復した。沈殿温度は、-6℃であった。2時間後、混合物を、22℃に加熱した。次に、これを吸引濾過し、生成物を中性となるまで洗浄した。これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位18重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルプロピオナール単位80重量%と、を含んでなるポリビニルプロピオナールが得られた。粘度(DIN53105:ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、10mPasであった。

## 比較例5:

粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2.5mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーを用い、実施例4の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位19.3重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルプロピオナール単位78.7重量%と、を含んでなるポリビニルプロピオナールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、15.9mPasであった。

#### 実施例5:

1-メチルビニルアセテートとビニルアセテートとの比が10/90であるコポリマーを完全けん化することにより調製したコポリマーポリビニルアルコールを使用した以外は、実施例1の操作を反復した。

#### 実施例6:

1-メチルビニルアセテートとビニルアセテートとの比が30/70であるコ

ポリマーを完全けん化することにより調製したコポリマーポリビニルアルコール

を使用した以外は、実施例1の操作を反復した。

#### 実施例7~12

アセタール化に種々の量のブチルアルデヒドを使用し、実施例1の操作を反復 した:

実施例789101112プチルアルデヒドの量[m]200190180170160150実施例 1 ~ 1 2 及び比較例 1 ~ 5 の原料及び生成物の特性決定を、表 3 にまと

めて示す。

### 測定方法:

1. ポリビニルアセタール溶液の動的粘度(溶液粘度)の測定:

エタノール90.00±0.01gとポリビニルアセタール10.00±0.01gとを、すり合わせ栓を備えた250ml三角フラスコに秤量し、シェーカー中50℃で完全に溶解した。続いて、溶液を、20℃に冷却し、動的粘度(DIN53015;ヘプラー法)を、ポール3を用いて20℃で測定した。

2. ビニルアルコール含量の測定:

ポリビニルアセタール中の1ーメチルビニルアルコール基とビニルアルコール 基の含量を、ヒドロキシル基をピリジン及び4ージメチルアミノピリジンの存在 下で無水酢酸によりアセチル化することにより測定した。

このために、ポリビニルブチラール1g±0.001gを、ピリジン24m1及び4-ジメチルアミノピリジン0.04gに、50℃で2時間かけて溶解した。25℃に冷却後、ピリジンと無水酢酸との混合物(87/13容積部)10m1を、溶液に添加し、得られた溶液を、1時間十分に混合した。続いて、ピリジン/水の混合物(5/1容積部)30m1を添加し、得られた混合物を、さらに

1時間振とうした。次に、混合物を、メタノール性 0.5N KOHで滴定して pH7とした。

#### 計算:

(1-メチル) ビニルアルコール (重量%) =  $[(1\ 0\ 0 \times M_W)/2\ 0\ 0\ 0]$   $\times (プランクm 1 - 試料m 1)(但し、<math>M_W =$ ポリマーの反復単位当たりの平均分

#### 子量)

### 3. ポリビニルアルコール溶液の粘度の測定:

原料として使用した完全けん化ビニルアセテート又は1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテートポリマーの粘度の測定を、ポリビニルアセタールの動的 粘度の測定に類似した方法(4 % 濃度水溶液のみを使用)により実施した。

## 4. カップから流れ出るまでの時間による粘度の測定:

測定を、オリフィス4mmのカップを用いて、DIN53211-4に準じて 実施した。

実施例及び比較例で得られた生成物の溶液粘度の測定結果:

# 溶液粘度:

比較例1で得られたポリビニルブチラールの10%濃度エタノール溶液の溶液 粘度は、14.24mPasであった。実施例1で得られた本発明によるポリビ ニルブチラールの溶液の溶液粘度は、使用ポリビニルアルコールの分子量が同等 なものであるにもかかわらず、8.22mPasまで著しく減少した。

比較例2で得られたポリビニルブチラールの10%濃度エタノール溶液の溶液 粘度は、116mPasであった。実施例2で得られたポリビニルブチラールの 溶液の溶液粘度は、使用ポリビニルアルコールの分子量とOH含量が同じである にもかかわらず、62.6mPasまで著しく減少した。

## 粘度の固形分依存性:

固形分20重量%、25重量%、30重量%、35重量%及び40重量%のエチルアセテート溶液を、実施例1から得られたポリビニルブチラール及び比較例1から得られたポリビニルブチラールの各々から調製し、粘度の固形分依存性を、DIN53211-4に準じて測定した。得られた結果を、以下に示す:

固形分℃	20	25	30	35	40
カップから流れ出るまでの時間					
、実施例1 (秒)	15	19	29	67	85
カップから流れ出るまでの時間					
、比較例 1 (秒)	30	71	199	*	*

## \*=粘度の測定が不可能。

特に、高固形分で、本発明の変性ポリビニルブチラールは、同じ〇H価及び同じ分子量を有する従来のポリビニルブチラールよりも、粘度が顕著に低い溶液が得られる。

# 印刷インク配合物における使用試験:

実施例1で得られた変性ポリビニルブチラールを、印刷インク配合物(1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位15.8重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、(メチル)ビニルブチラール単位82.2重量%とを含んでなり、10%濃度エタノール溶液の溶液粘度が8.22mPasである、ポリビニルブチラール)におけるバインダーとしての適性について試験した。

比較のために、以下の特性を有する市販のポリビニルブチラール (Wacker-Chemie社製Pioloform BN)を使用した:

ビニルアルコール含量18重量%、ビニルアセテート含量2重量%、ビニルブチラール含量80重量%及び10%濃度エタノール溶液の溶液粘度15.0m Pasのポリビニルブチラール。

印刷物の光沢、透明性及び被覆力を測定するために、以下の処方による印刷イ

#### ンクを使用した:

成分:	重量 %
遅延剤(メトキシプロパノール)	9.3
溶媒(エタノール又はエチルアセテート)	74.0
バインダー (ポリビニルブチラール)	9.2
顔料	7.5

# 使用顔料:

パーマネントイエローPーGRL04 (Hoechst社製) 又は二酸化チタン2065 (Kronos社製)。

### 使用試験法:

#### 1. 光沢の測定:

光沢を測定するために、印刷インクを、ドクターブレードを用いて、標準紙(APCOII/II、 $150g/m^2$ )に $12\mu m$ の厚さ(湿潤)に塗布した。乾燥(23  $\mathbb C$ 及び相対大気湿度50%で24時間)後、光沢(反射率計値)を、反射率計(<math>MicroTriGloss/Byk Gardner)を用いて、<math>DIN67530に準じて測定した。

#### 2. 透明性と被覆力の測定:

透明性と被覆力を評価するために、印刷インクを、ドクターブレードを用いて、標準紙(APCOII/II、 $150g/m^2$ )に $12\mu m$ の厚さ(湿潤)に 塗布した。乾燥(23 ℃及び相対大気湿度 50% で24 時間)後、水希釈性透明 ワニス(ポリアクリレート系)を $12\mu m$ の厚さ(湿潤)に塗布した。再び乾燥(23 ℃及び相対大気湿度 50% で24 時間)後、透明性及び被覆力を、比較標準(st)に対する以下の評価スケールを用いて、目視評価した:

1 = 同様、2 = 多少、3 = それとわかる、4 = 著しい、5 = 実質的、<math>co=より大きな被覆力、tra=より透明。

光沢測定、透明性の測定及び被覆力の測定の結果を、表1にまとめて示す:

パーマネントイエローを含有する処方では、本発明により変性されたポリビニルブチラールを含有する印刷インクの光沢及び透明性は、通常のポリビニルブチラールを含有する処方に匹敵するものである。

酸化チタンを含有する処方では、本発明のポリビニルブチラールにより、顕著 に向上した光沢及び透明性が得られる。

表 1

パーマネントイエローP-GRL04のエチルアセテート溶液:

ポリビニルブチラ	光沢(60℃、	透明性(%)	被覆力(目視)
ール	白色)		
実施例1	43.5	96.2	2 co
Pioloform BN 18	43.7	96.7	標準
二酸化チタン206	5 エタノール溶液:		
ポリビニルプチラ	光沢 (60℃、	透明性 (%)	被覆力(目視)

ール 黒色) 実施例1 32.8 84.2 2 tra Pioloform BN 18 31.9 82.9 標準 二酸化チタン2065エチルアセテート溶液: ポリビニルブチラ 光沢(60℃、 透明性(%) 被覆力(目視 ) ール 黒色) 実施例1 43.4 81.9 1 co Pioloform BN 18 34.8 80.9 標準

印刷インク配合物の粘度及び保存安定性を、以下の高ピグメント濃度処方を用いて試験した:

成分:	重量 %
遅延剤(メトキシプロパノール)	4.3
溶媒 (エタノール又はエチルアセテート)	73.0
バインダー (ポリビニルプチラール)	10.7
顔料(パーマネントイエローP-GRL04)	12.0
	100.0
接着促進剤(H2O非含有Polymin)	3.0

## 保存安定性の測定:

保存安定性を、印刷インク配合物の混合直後の粘度及び標準条件下(23℃、

相対大気湿度50%)で7日間保存した後の粘度を測定することにより、測定した。粘度は、回転粘度計により測定した。結果を、表2にまとめて示す。

表 2

ポリビニルブチラール 粘度 粘度 直後 (m P a s) 7 日後 (m P a s

エタノール溶液:

)

実施例1 (接着促進剤なし) 260 330

実施例1 (Poymin3%含有	319	404
Pioloform BN18	415	574
(接着促進剤なし)		
Pioloform BN18	829	893
(Polymin3%含有)		
エチルアセテート溶液:		
実施例1 (接着促進剤なし)	489	404
実施例1 (Poymin3%含有	595	489
Pioloform BN18	659	744
(接着促進剤なし)		
Pioloform BN18	測定不可	測定不可

(Polymin3%含有)

接着促進剤含有及び接着促進剤非含有印刷インク配合物の保存安定性は、本発明により変性したポリビニルブチラールを使用したときには、通常のポリビニルブチラールバインダーを含有する配合物を用いたときよりも、顕著によかった。

表 3

<b>米糖</b>	₹	Pod	PVOH PVOHの結構	8	PVOHの分子書		アルデヒド	VOH記載	VOH含量 PVACの結成	3	PVACO#7	
	· (%要量)	の大値	(mPas)	S)	(SEC法)			( <b>**</b> **)	(mPas)		(SEC法)	1
				Μw	Mn	D				χ	Mn	n
美術例1	20	30.2	2.3	23000	9300	2.4	ブチルー	16.7	8.2	23000	8200	2.8
比较知	0	28.1	2.1	15000	6400	2.3	ブチルー	19.4	14.2	14300	2900	2.4
比較到3	0	31.1	2.5	26000	10800	2.4	ブチルー	18.4	18.9	25700	10000	2.6
実施例2	10	45.6	5.5	14000	23700	3.1	ブチルー	17.4	62.6			
比較例2	0	44.1	5.5	71000	23000	3.1	ブチルー	17.6	116.0			
東龍部3	20		2.3	23000	9300	2.4	7th-	10.9	12.0			
比较到4	0		2.5	26000	10800	2.4	7th-	11.2	22.6			
東施例4	20		2.3	23000	9300	2.4	プロピオン	18.0	10.0			
比較例5	0		2.5	26000	10800	2.4	プロピオン・	19.3	15.9			
実施例5	10	28.6	2.2				<b>ፓ</b> ቶル-	.16.1	7.7			
実施例6	30	30.0	2.3				<b>プチル</b> -	15.1	9.6			
奖旗例7	20		2.3				<b>ፓ</b> ቻ ሥ-	12.6	8.3			-
英藍倒8	20		2.3				ナチルー	13.8	9.6			
実施例9	20		2.3		•		<b>ブチル</b> -	14.4	7.8			
実施例10	20		2.3				7+16-	15.3	8.3			
夹瓶倒11	20		2.3				ブチル-	17.1	9.2			
更施例12	20		2.3				<b>ፓ</b> ታ ዜ-	18.8	9.3			
												7

IPC (重量%):1-メチルビニルアセテート/アルコール単位の割合。

PVOHのK値:1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコールコポリマー 又はポリビニルアルコールのフィケンチャーK値(粘度法測定)。

PVOHの粘度:ヘプラー法による1-メチルビニルアルコール/ビニルアル

コールコポリマー又はポリビニルアルコールの4%濃度水溶液の粘度。

PVOHの分子量:ポリスチレン標準に対するSEC(サイズ排除クロマトグラフィー)より測定した、ビストリメチルシリルアセトアミドでシリル化した1ーメチルビニルアルコール/ビニルアルコールコポリマー又はポリビニルアルコールの分子量(重量平均Mw、数平均Mn及び非均一性U)。

VOH含量:ポリビニルアセタールの1-メチルビニルアルコール/ビニルア ルコール含量

PVACの粘度:ヘプラー法によるポリビニルアセタールの10%濃度エタノール溶液の粘度。

PVACの分子量:ポリスチレン標準に対するSEC (サイズ排除クロマトグラフィー) より測定した、ポリビニルアセタールの分子量(重量平均 $M_w$ 、数平均 $M_n$ 及び非均一性U)。

実施例1の結果と比較例3の結果との比較から、1ーメチルビニルアルコール /ビニルアルコールコポリマー及び本発明による方法を用いたビニルアルコール ポリマー類と同等の分子量、同等のK値及び同じ粘度を有するポリビニルアルコ ールのブチルアルデヒドによるアセタール化により、同等の分子量の場合、溶液 粘度が顕著に減少したポリビニルブチラールが得られることが明らかである。

実施例3と比較例4との比較及び実施例4と比較例5との比較から、本発明は、アセトアルデヒド及びプロピオンアルデヒドを用いたアセタール化にも適用されることが明らかである。

実施例7~12では、種々の量のブチルアルデヒドをアセタール化に使用した。得られた結果から、請求の範囲に記載のポリビニルアセタールの場合には、溶液 渡し、広範囲にわたってビニルアルコール含量とは無関係であることが明らかである。

### 【手続補正書】

【提出日】1999年1月5日(1999.1.5)

# 【補正内容】

### 明細書

低溶液粘度を有する変性ポリビニルアセタール

本発明は、変性ポリビニルアセタール、それらの製造方法及びそれらの使用に 関する。

ポリビニルアセタールを、対応するポリビニルアルコールから、対応するアルデヒドとのポリマー類似反応により調製することが、1924年以来知られており、そのとき以来、対応するポリビニルアセタールを調製するために、数多くのアルデヒドが使用されてきた。ポリビニルアセタールは、三段階法(ポリビニルアセテート→ポリビニルアルコール→ポリビニルアセタール)で調製され、ビニルアセタール基だけでなくビニルアルコール及びビニルアセテート単位を含有するものが得られる。以下において、変性ポリビニルアセタールは、上記三単位の他にさらなる単位を含有するものである。特に、ポリビニルホルマール、ポリビニルアセタール及びポリビニルブチラールは、商業的に重要となった。

ポリビニルアセタールの最も大きな用途分野は、可塑化されたポリビニルブチラールフィルムが窓ガラスの中間層として使用される、自動車構造体用及び建築物における安全ガラスの製造である。また、変性ポリビニルブチラール、例えば、EP-A-368832に記載のスルホネート基含有ポリビニルブチラールも、この用途に提案された。

アミノ基で変性したポリビニルブチラールは、EP-A-461399から公知である。これらは、沈殿剤として使用されている。

ポリビニルブチラールのさらなる用途分野は、耐食皮膜における使用である。このために、EP-A-505939(US-A5236999)は、ケト基含有アルデヒド由来のアセタール基によって架橋ができる変性ポリビニルブチラールの使用を提案している。

とりわけ、良好な顔料結合力により、ポリビニルブチラールは、表面塗料におけるバインダー、特に印刷インクにおけるバインダー、としても使用される。こ

11

の用途では、できるだけ高いバインダー含有で高固形分を有するインクを製造で

きるようにするために、ポリビニルブチラールの有機溶液ができるだけ低い溶液 粘度を有する必要がある。

従来技術では、ポリビニルブチラールの溶液粘度は、ポリビニルブチラールの製造原料として低分子量又は低重合度のポリビニルアセテートを用いることにより、分子量によって調整される。印刷インク用顔料製造にキャリア物質として低分子量ポリビニルブチラールを使用することは、例えば、DE-B2643076(US-A4130539)に記載されている。これに伴う欠点は、低分子量完全けん化ポリビニルアルコールの溶液が、とりわけゲル化する傾向があり、したがって少なくとも50℃の温度で取り扱わなければならないので、低分子量ポリビニルアルコールからアセタールを形成することにより低分子量ポリビニルブチラールを調製する際にかなりの問題が生じることである。

本発明の目的は、ポリビニルアセタール中のビニルアルコール含量が同等であり(一般的に10~28重量%)、また出発物質として使用されるポリビニルアルコールで比較したときに、その分子量が同等である場合、従来のポリビニルアセタールよりも溶液粘度が低く且つ保存安定性が高いポリビニルアセタールを提供することである。

驚くべきことに、ビニルアセテート単位と1ーアルキルビニルアセテート単位とを含有するコポリマーのけん化及びアセタール化により調製されるポリビニルアセタールが、同等のビニルアルコール含量及び分子量を有するけん化ポリビニルアセテートのアセタール化により調製されるポリビニルアセタールよりも、例えばエタノール中の溶液粘度が顕著に低いことが判明した。さらに、このようなコポリマーポリビニルアルコールの水溶液は、室温での保存寿命に限界がない。

本発明によれば、1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/9 9~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテート共重合体をけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体

中でアセタール化することにより得ることのできる変性ポリビニルアセタール、 が提供される。

適当な炭素数1~6の脂肪族アルデヒドとしては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒド及び好ましくはプチルアルデヒドが挙げられる。

適当なアルキル基は、メチル基、エチル基及びn-プロピル基等のC1~C4基であり、好ましくはメチル基である。

変性ポリビニルアセタールは、

## a) 式

で表されるビニルアセタール単位50~89.5重量%と、

# b) 式

$$-[-CH_2-CR(OH)-]-$$

で表されるビニルアルコール単位10~30重量%と、

## c)式

$$-[-CH_2-CR(OCOCH_3)-]-$$

で表されるビニルアセテート単位 0.5~20重量%と、

を含んでなり(式中、RはH又は $C_1 \sim C_4 - P$ ルキル基であり、nは $0 \sim 5$ である)、前記ビニルアルコール単位 b)及びビニルアセテート単位 c)は、各々、1 - Pルキルビニルアルコール/ビニルアルコール及び1 - Pルキルビニルアセテートを、重量比 $1/99 \sim 40/60$ で含んでなる。

最も好ましいポリビニルアセタールは、ビニルアセタール単位 a) 55~89 重量%と、ビニルアルコール単位 b) 10~25重量%と、ビニルアセテート単位 c) 1~20重量%と、を含んでなる。1-アルキルビニルアルコール/ビニルアルコール/ビニルアルコール重量比及び1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテート重量 比は、好ましくは、各々 $10/90\sim20/80$ である。好ましいビニルアセタール単位は、ビニルホルマール(n=0)、ビニルアセタール(n=1)、ビニルプロピオナール(n=2)、最も好ましくはビニルブチラール(n=3)である。

必要に応じて、ポリビニルアセタールは、追加のモノマー単位1~5重量%をさらに含んでなる。このような単位としては、例えば、カルボキシル官能コモノマー、例えば、アクリル酸、メタクリル酸及びクロトン酸、並びにアミド官能コモノマー、例えば、アクリルアミド及びメタクリルアミドが挙げられる。

変性ポリビニルアセタールの粘度(DIN53015; ヘプラー法; 10% 渡エタノール溶液)は、 $6\sim600$ mPasであり、好ましくは $6\sim14$ mPasである。

さらに、本発明によれば、1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーをけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することを含んでなる、変性ポリビニルアセタールの製造方法が提供される。

アルキル変性ポリビニルアセタールを調製するために、(1-アルキル)ビニルアルコール単位を少なくとも80重量%含有する、部分的又は完全にけん化されたビニルアセテートコポリマーが使用される。本発明の目的の場合、「完全にけん化された」とは、(1-アルキル)ビニルアルコール含量が $98\sim100$ 重量%である、ポリマーを意味する。適当な1-アルキルビニルアセテートは、飽和 $C_1\sim C_4$ アルキル基を含有するものである。好ましくは、1-メチルビニルアセテート(インプロペニルアセテート)とビニルアセテートとの部分的又は完全にけん化されたコポリマーである。1-アルキルビニルアセテートとビニルアセテートとの部分的又は完全にけん化されたコポリマーは、例えば、繊維用接着剤として使用されているDE-A3932027(Derwent Abstract AN91-095470)から公知である。

部分的又は完全にけん化されたビニルアセテートコポリマーを調製するために、ビニルアセテートと1-アルキルビニルアセテートとを、特定の1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテート重量比、1/99~40/60、好ましくは10/90~20/80、で共重合させる。必要に応じて、コモノマーの総重

量基準で、1~5重量%のさらなるモノマー、例えば、カルボキシル基又はアミド基を含有するコモノマー、を共重合できる。

重合は、公知の方法、好ましくは塊状重合、又は有機溶媒中、特に好ましくはアルコール溶液中での重合、により実施される。適当な溶媒及び調節剤には、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール及びイソプロパノールがある。重合は、60~100℃の温度での還流下で実施され、通常のラジカル開始剤の添加によって開始される。通常の開始剤には、例えば、シクロヘキシルペルオキシジカーボネート等のパーカーボネートがある。分子量は、調節剤を添加することによる公知の方法、溶媒含有による公知の方法、開始剤濃度を変化させることによる公知の方法、及び温度を変化させることによる公知の方法、により調製できる。好ましい方法は、分子量(重量平均Mw)を5,000~100,000に設定することである。重合の完了後、溶媒と過剰のモノマー及び調節剤を、留去する。

部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーの残留(1-アルキル)ビニルアセテート含量は、 $0.5\sim20$  重量%、好ましくは $1\sim5$  重量% (各々コポリマーの総重量基準)、である。好ま

しくは、部分的又は完全にけん化された1-メチルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーである。粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)は、 $1\sim30$  mPas、好ましくは $1\sim2$ .5 mPasであり、部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーの分子量又は重合度の尺度としての役割を果たす。

アセタール化するために、部分的又は完全にけん化された1ーアルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーを、好ましくは、水性媒体に入れる。水溶液の固形分は、通常5~30%とする。アセタール化は、酸触媒、例えば、塩酸、硫酸又はリン酸、の存在下で実施する。溶液のpHは、20%濃度塩酸を添加することにより、<1とするのが好ましい。

触媒の添加後、溶液を、好ましくは-10℃~+30℃に冷却し、アルデヒドを添加することにより、アセタール化反応を開始する。炭素数1~6の脂肪族アルデヒドからなる群から選択される好ましいアルデヒドは、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒドであり、最も好ましくはブチルアルデヒドである。添加量は、所望のアセタール化度に依存する。アセタール化は、ほぼ完全に転化するまで進行するので、添加すべき量は、単純な化学量論計算により求めることができる。アルデヒドの添加後、20℃~60℃に混合物を温め、且つ長時間、好ましくは1~6時間攪拌させることにより、アセタール化を完了させ、粉末状反応生成物を濾過により単離する。

出発物質として使用されるポリビニルアルコールが同等分子量及び同等〇H価である場合、従来公知のポリビニルアセタールと比較して、溶液粘度が顕著に減少したポリビニルアセタールを本発明の方法により得ることができる。例えば、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)が2~30mPasである従来のポリビニルアルコールによるアセタール化では、粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)が15~1200mPasであるポリビニルブチラールが得られる。これに対して、同粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2~30mPasを有する1-メチルビニルアルコールービニルアルコールコポリマーの本発明の方法のブチルアルデヒドによ

るアセタール化では、溶液粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)が6~600mPasと顕著に減少したポリビニルプチラールが得られる。このように、本発明のアルキル変性ポリビニルプチラールにより、はじめて溶液粘度(DIN53015;ヘプラー法;10重量%濃度エタノール溶液)が<10mPasであるポリビニルプチラールを得ることが可能となった。はじめに述べたように、とりわけ印刷インク工業において、同等又はより高い

バインダー含量で、高固形分を有する有用な印刷インクを製造するために、溶液 粘度ができるだけ低いバインダーが必要とされている。本発明の変性ポリビニル アセタール、特にポリビニルブチラール、の溶液の固有粘度が低いこと、及びそ れを用いて製造された印刷インク配合物が高保存安定性を有することから、これ らは、印刷インク組成物に使用するのに特に適当である。

印刷インクに本発明の変性ポリビニルアセタールを使用する場合、印刷インク配合物の粘度を変化させないままで、従来技術によるポリビニルアセタールを使用するときよりも高いバインダー含量を用いることができる。これにより、バインダー含量がより高いので、光沢のより高い印刷インクが得られる。驚くべきことに、表2に示すように、変性ポリビニルアセタールは、さらに印刷インク配合物の保存安定性(一定粘度の維持)を向上することができることも判明した。

適当な印刷インク配合物は、当業者には公知であり、一般的に、5~20重量 %の顔料(例えばジアゾ又はフタロシアニン顔料)、5~15%のポリビニルアセタールバインダー、溶媒(例えば、エタノール等のアルコール又はエチルアセテート等のエステル)とを含んでなる。必要に応じて、さらなる添加剤(例えば接着促進剤、遅延剤、可塑剤)及び他の添加剤(例えば充填剤又はワックス類)も存在させてもよい。

本発明により変性されたポリビニルアセタールのさらなる用途分野には、腐食抑制剤におけるバインダーとしての使用がある。この場合には、芳香族溶媒への溶解度が向上することと、必要バインダー量が少なくなるので揮発性有機化合物の放出(VOC放出)が少なくなることの利点が得られる。変性ポリビニルアセタールは、セラミック工業におけるバインダーとして、とりわけ生セラミック体

のバインダーとしても適当である。また、射出成形 (粉末射出成形) におけるセラミック粉末及び金属粉末用バインダーとして、及び缶の内部皮膜用バインダーとして、必要に応じてエポキシ樹脂等の架橋剤と組み合わせて使用するのにも、有用である。

以下、実施例により、本発明を説明する: 実施例1:

還流冷却器と、計量導入装置と、アンカースターラを取り付けた120リットル反応器において、フィケンチャーK値が27である、ビニルアセテートとイソプロペニルアセテートとのコポリマー(80/20)20kgを、メタノール60kgに60℃で溶解した。完全に溶解後、45%濃度メタノール性NaOH溶液800mlを、計量導入した。2時間後、濃酢酸を用いてpHを約7に調整し、沈殿した生成物を、吸引濾過し、メタノールで洗浄し、乾燥した。得られた生成物の分析値は、以下の通りである:固形分98.7%;残留アセテート含量:2%;ヘプラー法(DIN53015)による4%濃度水溶液の粘度:2.3mPas。

6リットルガラス反応器に、蒸留水2715m1と、20%濃度HC1 1114m1と、完全けん化1ーメチルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーの20%濃度水溶液1172m1を入れた。初期装入物を30分間かけてー4℃に冷却し、一4℃にあらかじめ冷却したnープチルアルデヒド182m1を、3分間かけて添加した。内部反応温度が0℃まで上昇した。内容物を、数分内に、再び一4℃に冷却した。最初は透明であった混合物が、アルデヒドを添加するとすぐに乳白色となった。生成物が、たった5~7分間後に沈殿した。反応時間1時間後、温度を3時間かけて22℃に増加し、この温度を、さらに2時間保持した。次に、生成物を、吸引濾過し、濾液が中性となるまで蒸留水で洗浄した。続いて、減圧下で、最初に22℃で固形分が少なくとも98%となるまで乾燥した後40℃で乾燥した。

これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位16.7重 量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、 (メチル) ビニルブチラール単位 8 1.3 重量%と、を含んでなる変性ポリビニルブチラールが得られた。粘度 (DIN53015;ヘプラー法;10% 濃度エタノール溶液) は、8.22mPasであった。

## 比較例1:

アセタール化用の初期装入物に使用するポリビニルアルコールが、ビニルアセテート単位の残留含量2重量%、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃

度水溶液) 2. 1 m P a s を有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーの 2 0 % 濃度水溶液であった以外は、実施例 1 の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位19.4重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルブチラール単位78.6重量%と、を含んでなるポリビニルブチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、14.24mPasであった。

### 実施例2:

アセタール化に使用した初期装入物が、蒸留水 2173m1と、20% 濃度 H CI 855m1と、完全けん化 1-x チルビニルアセテートービニルアセテートコポリマー(1-x チルビニルアセテート含量:10 重量%)の 20% 濃度水溶液 1250m1 とからなるものであった以外は、実施例 1 の操作を反復した。完全けん化コポリマーは、1-x チルビニルアセテート又はビニルアセテート単位の残留含量が 2 重量%であり、粘度(DIN 53015; ヘプラー法; 4% 濃度水溶液)は、5.5mPas であった。初期装入物を、30分間かけて 0 ℃に冷却した。 さらなる操作は、実施例 1と同様にした。

これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位17.4重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、(メチル)ビニルブチラール単位80.6重量%と、を含んでなるポリビニルブチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、62.6mPasであった。

## 比較例2:

初期装入物に使用するポリビニルアルコールが、ビニルアセテート単位の残留

含量2重量%、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)5.6mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーの20%濃度水溶液であった以外は、実施例2の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位17.6重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルブチラール単位80.4重量%と、を含んでなるポリ

ビニルブチラールが得られた。粘度 (DIN53015;ヘプラー法;10% 濃度エタノール溶液) は、116mPasであった。

#### 比較例3:

初期装入物に使用するポリビニルアルコールが、粘度(DIN53015;へプラー法;4%濃度水溶液)2.5mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーの20%濃度水溶液であった以外は、実施例1の操作を反復した

これにより、ビニルアルコール単位18.4重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルブチラール単位79.6重量%と、を含んでなるポリビニルブチラールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、18.9mPasであった。

### 実施例3:

アセトアルデヒド237mlをアセタール化に使用した以外は、実施例1の操作を反復した。沈殿温度は、10℃であった。2時間後、混合物を、35℃で1時間加熱した。次に、これを、20℃に冷却し、吸引濾過し、生成物を中性となるまで洗浄した。

これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位10.9重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルアセタール単位87.1重量%と、を含んでなるポリビニルアセタールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、12mPasであった。

#### 比較例4

初期装入物に、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2.

5mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーを用い、実施例3の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位11.2重量%と、ビニルアセテート単

位2.0重量%と、ビニルアセタール単位86.8重量%と、を含んでなるポリビニルアセタールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、22.6mPasであった。

#### 実施例4:

プロピオンアルデヒド159m1をアセタール化に使用した以外は、実施例1の操作を反復した。沈殿温度は、-6℃であった。2時間後、混合物を、22℃に加熱した。次に、これを吸引濾過し、生成物を中性となるまで洗浄した。これにより、1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位18重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルプロピオナール単位80重量%と、を含んでなるポリビニルプロピオナールが得られた。粘度(DIN53105;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、10mPasであった。

## 比較例5:

粘度(DIN53015;ヘプラー法;4%濃度水溶液)2.5mPasを有する完全けん化ビニルアセテートホモポリマーを用い、実施例4の操作を反復した。

これにより、ビニルアルコール単位19.3重量%と、ビニルアセテート単位2.0重量%と、ビニルプロピオナール単位78.7重量%と、を含んでなるポリビニルプロピオナールが得られた。粘度(DIN53015;ヘプラー法;10%濃度エタノール溶液)は、15.9mPasであった。

# 実施例5:

1-メチルビニルアセテートとビニルアセテートとの比が10/90であるコポリマーを完全けん化することにより調製したコポリマーポリビニルアルコールを使用した以外は、実施例1の操作を反復した。

#### 実施例6:

1-メチルビニルアセテートとビニルアセテートとの比が30/70であるコポリマーを完全けん化することにより調製したコポリマーポリビニルアルコールを使用した以外は、実施例1の操作を反復した。

#### 実施例7~12

アセタール化に種々の量のブチルアルデヒドを使用し、実施例 1 の操作を反復 した:

7 8 実施例 9 10 11 12 ブチルアルデヒドの量[m]] 200 190 180 170 160 150 実施例1~12及び比較例1~5の原料及び生成物の特性決定を、表3にまと めて示す。

#### 測定方法:

1. ポリビニルアセタール溶液の動的粘度(溶液粘度)の測定:

エタノール90.00±0.01gとポリビニルアセタール10.00±0.01gとを、すり合わせ栓を備えた250ml三角フラスコに秤量し、シェーカー中50℃で完全に溶解した。続いて、溶液を、20℃に冷却し、動的粘度(DIN53015;ヘプラー法)を、ボール3を用いて20℃で測定した。

2. ビニルアルコール含量の測定:

ポリビニルアセタール中の1-メチルビニルアルコール基とビニルアルコール 基の含量を、ヒドロキシル基をピリジン及び4-ジメチルアミノピリジンの存在 下で無水酢酸によりアセチル化することにより測定した。

このために、ポリビニルブチラール1g±0.001gを、ピリジン24ml 及び4-ジメチルアミノピリジン0.04gに、50℃で2時間かけて溶解した。25℃に冷却後、ピリジンと無水酢酸との混合物(87/13容積部)10m

1 を、溶液に添加し、得られた溶液を、1 時間十分に混合した。続いて、ピリジン/水の混合物(5  $\diagup$  1 容積部) 3 0 m 1 を添加し、得られた混合物を、さらに 1 時間振とうした。次に、混合物を、メタノール性 0 . 5 N KOHで滴定して p H 7 とした。

#### 計算:

(1-メチル) ビニルアルコール (重量%) =  $[(100 \times Mw)/2000]$   $\times (ブランクml-試料ml)(但し、<math>Mw=ポリマーの反復単位当たりの平均分子量)$ 

3. ポリビニルアルコール溶液の粘度の測定:

原料として使用した完全けん化ビニルアセテート又は1ーメチルビニルアセテート/ビニルアセテートポリマーの粘度の測定を、ポリビニルアセタールの動的 粘度の測定に類似した方法 (4%濃度水溶液のみを使用)により実施した。

4. カップから流れ出るまでの時間による粘度の測定:

測定を、オリフィス4mmのカップを用いて、DIN53211-4に準じて 実施した。

実施例及び比較例で得られた生成物の溶液粘度の測定結果:

### 溶液粘度:

比較例1で得られたポリビニルブチラールの10%濃度エタノール溶液の溶液 粘度は、14.24mPasであった。実施例1で得られた本発明によるポリビ ニルブチラールの溶液の溶液粘度は、使用ポリビニルアルコールの分子量が同等 なものであるにもかかわらず、8.22mPasまで著しく減少した。

比較例2で得られたポリビニルブチラールの10%濃度エタノール溶液の溶液粘度は、116mPasであった。実施例2で得られたポリビニルブチラールの溶液の溶液粘度は、使用ポリビニルアルコールの分子量と0H含量が同じである

にもかかわらず、62.6mPasまで著しく減少した。

## 粘度の固形分依存性:

固形分20重量%、25重量%、30重量%、35重量%及び40重量%のエチルアセテート溶液を、実施例1から得られたポリビニルブチラール及び比較例1から得られたポリビニルブチラールの各々から調製し、粘度の固形分依存性を、DIN53211-4に準じて測定した。得られた結果を、以下に示す:

固形分(%)2025303540カップから流れ出るまでの時間519296785

カップから流れ出るまでの時間

、比較例1(秒)

30 7 1

199

\* :

\*=粘度の測定が不可能。

特に、高固形分で、本発明の変性ポリビニルブチラールは、同じOH価及び同じ分子量を有する従来のポリビニルブチラールよりも、粘度が顕著に低い溶液が得られる。

印刷インク配台物における使用試験:

実施例1で得られた変性ポリビニルブチラールを、印刷インク配合物(1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコール単位15.8重量%と、1-メチルビニルアセテート/ビニルアセテート単位2.0重量%と、(メチル)ビニルブチラール単位82.2重量%とを含んでなり、10%濃度エタノール溶液の溶液粘度が8.22mPasである、ポリビニルブチラール)におけるバインダーとしての適性について試験した。

比較のために、以下の特性を有する市販のポリビニルブチラール (Wacker-Chemie社製Pioloform BN)を使用した:

ビニルアルコール含量18重量%、ビニルアセテート含量2重量%、ビニルブチラール含量80重量%及び10%濃度エタノール溶液の溶液粘度15.0m

Pasのポリビニルブチラール。

印刷物の光沢、透明性及び被覆力を測定するために、以下の処方による印刷インクを使用した:

成分:	重量 %
遅延剤(メトキシプロパノール)	9.3
溶媒 (エタノール又はエチルアセテート)	74.0
バインダー (ポリビニルプチラール)	9.2
顔料	7.5

#### 使用 顔料:

パーマネントイエローP-GRL04 (Hoechst社製) 又は二酸化チタン2065 (Kronos社製)。

#### 使用試験法:

#### 1. 光沢の測定:

光沢を測定するために、印刷インクを、ドクタープレードを用いて、標準紙(APCOII/II、 $150g/m^2$ )に $12\mu m$ の厚さ(湿潤)に塗布した。乾燥(23 ℃及び相対大気湿度 50% で 24時間)後、光沢(反射率計値)を、反射率計(MicroTriGloss/Byk Gardner)を用いて、DIN67530に準じて測定した。

## 2. 透明性と被覆力の測定:

透明性と被覆力を評価するために、印刷インクを、ドクターブレードを用いて、標準紙(APCOII/II、150g/m²)に12μmの厚さ(湿潤)に 塗布した。乾燥(23℃及び相対大気湿度50%で24時間)後、水希釈性透明 ワニス(ポリアクリレート系)を12μmの厚さ(湿潤)に塗布した。再び乾燥 (23℃及び相対大気湿度50%で24時間)後、透明性及び被覆力を、比較標 準(st)に対する以下の評価スケールを用いて、目視評価した:

1=同様、2=多少、3=それとわかる、<math>4=著しい、5=実質的、co=よ

# り大きな被覆力、tra=より透明。

光沢測定、透明性の測定及び被覆力の測定の結果を、表1にまとめて示す: パーマネントイエローを含有する処方では、本発明により変性されたポリビニルプチラールを含有する印刷インクの光沢及び透明性は、通常のポリビニルプチラールを含有する処方に匹敵するものである。

酸化チタンを含有する処方では、本発明のポリビニルブチラールにより、顕著に向上した光沢及び透明性が得られる。

表 1

パーマネントイエローP-GRL04のエチルアセテート溶液:

ポリビニルプチラ	光沢(60℃、	透明性(%)	被覆力 (目視)
ール	白色)		
実施例1	43.5	96.2	2 co
Pioloform BN 18	43.7	96.7	標準

標準

二酸化チタン2065エタノール溶液:

ポリビニルブチラ 光沢 (60℃、 透明性(%) 被覆力 (目視) ール 黒色) 実施例1 32.8 84.2 2 tra Pioloform BN 18 31.9 82.9 標準 二酸化チタン2065エチルアセテート溶液: ポリビニルブチラ 光沢(60℃、 透明性(%) 被覆力(目視) ール 黒色) 43.4 実施例1 81.9 1 co Pioloform BN 18 34.8 80.9

印刷インク配合物の粘度及び保存安定性を、以下の高ピグメント濃度処方を用 いて試験した:

成分:	重量 %
遅延剤 (メトキシプロパノール)	4.3
溶媒 (エタノール又はエチルアセテート)	73.0
バインダー (ポリビニルブチラール)	10.7
顔料(パーマネントイエローP-GRL04)	12.0
	100.0
接着促進剤(H2O非含有Polymin)	3.0

#### 保存安定性の測定:

保存安定性を、印刷インク配合物の混合直後の粘度及び標準条件下(23℃、 相対大気湿度50%)で7日間保存した後の粘度を測定することにより、測定し た。粘度は、回転粘度計により測定した。結果を、表2にまとめて示す。

表 2

ポリビニルブチラール 粘度 粘度 直後 (m P a s) 7日後 (mPas )

エタノール溶液:

実施例1 (接着促進剤なし)	260	330
実施例1 (Poymin3%含有	319	404
Pioloform BN18	415	574
(接着促進剤なし)		
Pioloform BN18	829	893
(Polymin3%含有)		
エチルアセテート溶液:		
実施例1 (接着促進剤なし)	489	404
実施例1(Poymin3%含有	595	489
Pioloform BN18	659	744
(接着促進剤なし)		
Pioloform BN18	測定不可	測定不可

(Polymin3%含有)

接着促進剤含有及び接着促進剤非含有印刷インク配合物の保存安定性は、本発明により変性したポリビニルブチラールを使用したときには、通常のポリビニルブチラールバインダーを含有する配合物を用いたときよりも、顕著によかった。

表 3

	<u>≅</u>	₹ S	PVOHの路板	₽ Ø	PVOHの少子事		アルデヒド	WOHP	VOH含量 PVACの粘液	Ž	PVACの分子量	
	· (光華麗)	<b>B</b> X <b>G</b>	(mPas)	S	(SEC法)			( <b>##</b> %)	(mPas)	ت	(SEC法)	
				æ	뜻	ם				ΜW	Mn	Þ
東施伊1	20	30.2	2.3	23000	9300	2.4	ブチルー	16.7	8.2	23000	8200	2.8
比較例	0	28.1	2.1	15000	6400	2.3	ブチルー	19.4	14.2	14300	8900	2.4
比較明3	0	31.1	2.5	26000	10800	2.4	<b>ブチル</b> -	18.4	18.9	25700	10000	5.6
実施例2	10	45.6	5.5	74000	23700	3.1	ブチルー	17.4	62.6			
比較例2	0	44.1	5.5	71000	23000	3.1	<b>ፓ</b> ቶሌ-	17.6	116.0			
東斯伊3	20		2.3	23000	9300	2.4	72F-	10.9	12.0			
比较图4	0		2.5	26000	10800	2.4	7th-	11.2	22.6			_
実施例4	50		2.3	23000	9300	2.4	プロピオン・	18.0	10.0			
比較例5	0		2.5	26000	10800	2.4	プロピオン・	19.3	15.9			
突衛例5	10	28.6	2.2	•			7516-	16.1	1.7			
突旋倒6	30	30.0	2.3				ブチルー	15.1	9.6			
実施例7	20		2.3				ブチル-	12.6	8.3			
東施例8	20		2.3				<b>ナチル</b> -	13.8	9.6			
沒幣例9	20		2.3				7 <del>1</del> 1 1 1 -	14.4	7.8			
聚瓶例10	20		2.3				7+h-	15.3	8.3			_
美施倒11	20		2.3				75h-	17.1	9.5			
実施例12	70		2.3				<b>フチル</b> -	18.8	9.3			

IPC (重量%):1-メチルビニルアセテート/アルコール単位の割合。 PVOHのK値:1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコールコポリマー 又はポリビニルアルコールのフィケンチャーK値(粘度法測定)。 PVOHの粘度: ヘプラー法による1-メチルビニルアルコール/ビニルアルコールコポリマー又はポリビニルアルコールの4%濃度水溶液の粘度。

PVOHの分子量:ポリスチレン標準に対するSEC (サイズ排除クロマトグラフィー)より測定した、ビストリメチルシリルアセトアミドでシリル化した1ーメチルビニルアルコール/ビニルアルコールコポリマー又はポリビニルアルコールの分子量(重量平均Mw、数平均Mn及び非均一性U)。

VOH含量:ポリビニルアセタールの1-メチルビニルアルコール/ビニルア ルコール含量

PVACの粘度:ヘプラー法によるポリビニルアセタールの10%濃度エタノール溶液の粘度。

PVACの分子量:ポリスチレン標準に対するSEC (サイズ排除クロマトグラフィー) より測定した、ポリビニルアセタールの分子量(重量平均Mw、数平均Mn及び非均一性U)。

実施例1の結果と比較例3の結果との比較から、1ーメチルビニルアルコール /ビニルアルコールコポリマー及び本発明による方法を用いたビニルアルコール ポリマー類と同等の分子量、同等のK値及び同じ粘度を有するポリビニルアルコ ールのブチルアルデヒドによるアセタール化により、同等の分子量の場合、溶液 粘度が顕著に減少したポリビニルブチラールが得られることが明らかである。

実施例3と比較例4との比較及び実施例4と比較例5との比較から、本発明は、アセトアルデヒド及びプロピオンアルデヒドを用いたアセタール化にも適用されることが明らかである。

実施例7~12では、種々の量のブチルアルデヒドをアセタール化に使用した。得られた結果から、請求の範囲に記載のポリビニルアセタールの場合には、溶液濃度は、広範囲にわたってビニルアルコール含量とは無関係であることが明らかである。

以下、本発明の好適な実施態様を例示する。

1. 1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/6 0の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテート共重 合体をけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することにより得ることのできる変性ポリビニルアセタール。

# 2. a)式

で表されるビニルアセタール単位50~89.5重量%と、

#### b)式

$$-[-CH_2-CR(OH)-]-$$

で表されるビニルアルコール単位10~30重量%と、

#### c)式

$$-[-CH_2-CR(OCOCH_3)-]-$$

で表されるビニルアセテート単位0.5~20重量%と、

を含んでなり(式中、RはH又は $C_1 \sim C_4 - r$ ルキル基であり、nは $0 \sim 5$ である)、前記ビニルアルコール単位 b) 及びビニルアセテート単位 c) は、各々、 1 - rルキルビニルアルコール/ビニルアルコール及び1 - rルキルビニルアセテートを、重量比 1 / 9 9  $\sim$  4 0 / 6 0 で含んでなる、上記 1 に記載の変性ポリビニルアセタール。

- 3. 4 粘度 (DIN53015;ヘプラー法;10% 濃度エタノール溶液) が 6~14mPasである、上記1又は2に記載の変性ポリビニルアセタール。
- 4. 1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーをけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなる部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーを、炭素数1~6の脂肪

族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することを含んでなる、変性ポリビニルアセタールの製造方法。

- 5. 使用される部分的又は完全にけん化された1ーアルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーが、粘度(DIN53015;ヘプラー法;4% 濃度水溶液)1~30mPasを有するものである、上記4に記載の製造方法。
- 6. 上記1~3のいずれかに記載の変性ボリビニルアセテートの、インク組成物の印刷における使用。
- 7. 前記印刷インク組成物が、顔料 5 ~ 2 0 重量%と、上記 1 ~ 3 のいずれかに記載のポリビニルアセタールバインダー 5 ~ 1 5 %と、溶媒と、必要に応じてさらなる添加物とを含んでなる、上記 6 に記載の使用。
- 8. 上記1~3のいずれかに記載の変性ポリビニルアセタールの、耐食性組成物におけるバインダーとしての使用。
- 9. 上記1~3のいずれかに記載の変性ポリビニルアセタールの、セラミック 工業におけるバインダー、とりわけ生セラミック体用バインダーとしての使用。
- 10. 上記1~3のいずれかに記載の変性ポリビニルアセタールの、射出成形におけるセラミック粉末及び金属粉末用バインダーとしての使用。
- 11.上記1~3のいずれかに記載の変性ポリビニルアセタールの、必要に応じてエポキシ樹脂等の架橋剤との組み合わせでの、缶の内部皮膜用バインダーとしての使用。

## 請求の範囲

- 1. 1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/60の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテート共重合体をけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなるけん化物を、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することにより得ることのできる変性ポリビニルアセタール。
- 2. 1-アルキルビニルアセテート/ビニルアセテートを1/99~40/6 0の重量比で含んでなる1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポ

リマーをけん化し、続いて少なくとも80重量%のビニルアルコール及び1-アルキルビニルアルコール単位を含んでなる部分的又は完全にけん化された1-アルキルビニルアセテートービニルアセテートコポリマーを、炭素数1~6の脂肪族アルデヒドの一種以上により、酸触媒の存在下水性及び/又は有機媒体中でアセタール化することを含んでなる、変性ポリビニルアセタールの製造方法。

- 3. 請求項1に記載の変性ポリビニルアセテートの、インク組成物の印刷における使用。
- 4. 請求項1に記載の変性ポリビニルアセタールの、耐食性組成物におけるバインダーとしての使用。
- 5. 請求項1に記載の変性ポリビニルアセタールの、セラミック工業における バインダー、とりわけ生セラミック体用バインダーとしての使用。
- 6. 請求項1に記載の変性ポリビニルアセタールの、射出成形におけるセラミック粉末及び金属粉末用バインダーとしての使用。
- 7. 請求項1に記載の変性ポリビニルアセタールの、必要に応じてエポキシ樹脂等の架橋剤との組み合わせでの、缶の内部皮膜用バインダーとしての使用。

# 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH I	REPORT		
				pilication No
			PCT/EP 9	7/05423.
ÎPC 6	C08F8/28			
	to International Patent Classification(FC) or to both national classification	on and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	ocumentation searched (classification system tollowed by disselfication CQSF  dion searched other than minimum documentation to the extent that such		ded in the fields s	·
liactronic (	lets been consulted during the international search (name of data base	And phon medical		
		enc, wrere precipel,	SOEIGH NEITHIS USSK	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	rii pessages		Rolevent to cleim No.
<b>X</b>	GB 1 094 087 A (SHELL INTERNATIONA RESEARCH MAATSCHAPPIJ N.V.) 6 Dece 1967 see page 1, line 10 - line 33 see page 4, line 69 - line 81 see page 4, line 102 - page 5, line claims 1=32	mber		1-11
Y	EP 0 505 939 A (HOECHST AG) 30 Sep 1992 cited in the application see claims 1-11	tember		1-11
<b>Y</b>	US 3 349 068 A (S. BYWATER) 24 Oct 1967 see the whole document	ober		1-11
ļ	-1			
X Fuel	ner documents are listed in the continuation of box C.	) Petent family o	nerricers are licited	ri ennex.
"A" docume consider "E" serilere filing d "L" docume which citation "O" docume others	ered to be of particular relevance documents the informational lab.  The which may throw doubte on priority distinct) or is cited to establish the publication date of another 1 or other special reason (as specially or referring to an onal decleaus, use, and bitton or reserve.	document of particul carrict be consider involve an inventive document of particul carriot be consider document is combi-	far relevance; the reservoir to a receive or common or c	atimed invention the considered to considered to counsel to taken alone takined invention vention stop when me no other such occu- us to a person skilled
	actual completion of theiritemational search	Date of malking of th		
	B February 1998 -	02/03/19	998	
Name and n	noting adoress of the ISA European Pateril Ottoe, P.B. 5016 Patentisen 2 NL - 220 hrv Figuret Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 551 apo nt, Fac (+21-70) 340-3016	Authorized afficer Perment	ler. W	
PCT/ISA/	119 (second sheet) (Ady 1002)			

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Irde. anal Application No PCT/EP 97/05423 C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category \* | Citation of document, with indication, where approprieds, of the relevant passages even to dem No. US 2 751 372 A (E. W. TAYLOR) 19 June 1956 see the whole document Y 1-11 Α BE 675 902 A (DYNAMIT NOBEL AG) 1 August 1 1966 see claims 1-4 GB 396 186 A (W. W. GROVES) 3 August 1933 see page 1, line 21 - line 89; claims 1-7 US 2 397 548 A (W. O. KENYON) 2 Apr11 1946 see claims 1-17 Α US 2 469 288 A (D. E. ADELSON) 3 May 1949 see claims 1-5A US 5 019 609 A (SHIGEKAZU TOYONISHI) 28 May 1991 see claims 1-8 Α GB 1 174 097 A (THE DUNLOP CO., LTD.) 10 December 1969 see claims 1-23 Α 1

INTERNATIONAL SEARC	CH REPORT	
---------------------	-----------	--

information on patent tansity members			PCT/E	PCT/EP 97/05423		
	q in search to		Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
68	1094087	A		NL 6509634 A BE 684583 A DE 1645376 A	27-01-67 25-01-67	
				DE 1645376 A FR 1487678 A	14-05-70 18-10-67	
ΕP	505939	A	30 <del>-</del> 09 <del>-9</del> 2	DE 4109739 A	01-10-92	
				AT 128991 T	15-10-95	
				AU 646725 B	03-03-94	
				AU 1311092 A	01-10-92	
				CA 2062657 A	26-09-92	
				DE 59203938 D	16-11-95	
				ES 2080361 T	01-02-96	
				JP 5078414 A	30 <b>-03-9</b> 3	
				US 5236999 A	17-08-93	
US	3349068	Α	24-10-67	NONE		
US	2751372	A	19-06-56	NONE	<del></del>	
3E	675902	A	01-08-66	· FR 1466041 A	31-03-67	
				GB 1090863 A		
				NL 6601340 A	04-08-66	
<b>38</b>	396186	A		NONE		
IS	2397548	Α	02-04-46	NONE		
IS	2469288	A	03-05-49	NONE		
IS	5019609	A	28-05-91	US 5070126 A	03-L2-91	
iB	1174097	A	10-12-69	FR 1535959 A		

Form PCT/ISAI210 (colored formily servine) CABL 1 000)

#### フロントページの続き

(72)発明者 フーベル、オットーセーバシュティアン ドイツ連邦共和国 デーー84489 ブルク ハウゼン、リンダッヘルシュトラーセ 70

(72)発明者 ブラウンスピルゲル, グウェンター ドイツ連邦共和国 デーー84375 キルヒ ドルフ, アルトラメルディンガーシュトラ ーセ 14

(72)発明者 ハエフェネル, クラウス ドイツ連邦共和国 デーー84533 マルク トル, シェイフメイステルウェク 1

(72)発明者 フリーデル, ゲオルクドイツ連邦共和国 デー―84489 ブルクハウゼン, グラックシュトラーセ 9